(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003 年4 月24 日 (24.04.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/034055 A1

(51) 国際特許分類7: G01N 27/327

(21) 国際出願番号: PCT/JP02/10505

(22) 国際出願日: 2002年10月9日(09.10.2002)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ: 特願2001-315552

> 2001年10月12日(12.10.2001) JP

特願 2001-315553

2001年10月12日(12.10.2001)

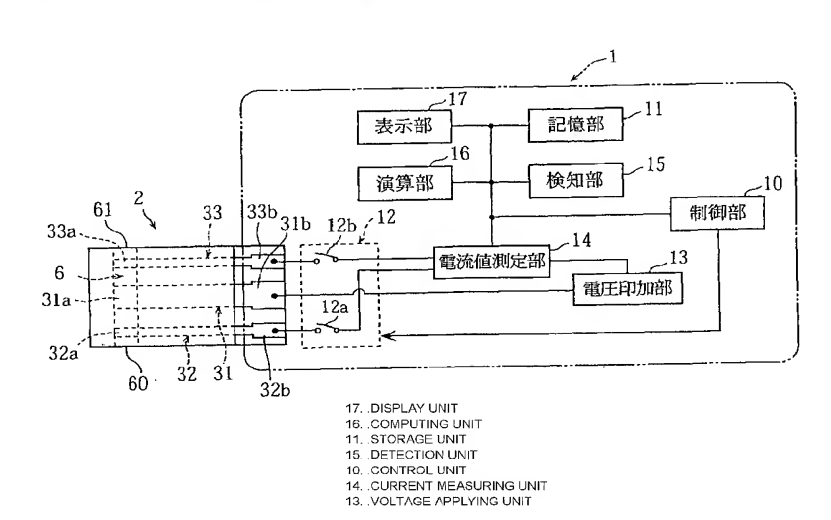
- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): アーク レイ株式会社 (ARKRAY, INC.) [JP/JP]; 〒601-8045 京 都府京都市南区東九条西明田町57 Kyoto (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 奥田 久

(OKUDA, Hisashi) [JP/JP]; 〒 601-8045 京都府 京都 市 南区東九条西明田町57 アークレイ株式会社 内 Kyoto (JP). 大浦 佳実 (OURA, Yoshimi) [JP/JP]; 〒601-8045 京都府 京都市 南区東九条西明田町 57 アークレイ株式会社内 Kyoto (JP). 門 孝太郎 (KADO, Kotaro) [JP/JP]; 〒601-8045 京都府 京都市 南 区東九条西明田町57アークレイ株式会社内 Kyoto (JP).

- (74) 代理人: 吉田 稔 , 外(YOSHIDA, Minoru et al.); 〒 543-0014 大阪府 大阪市 天王寺区玉造元町 2 番 3 2 – 1 3 0 1 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

*「*続葉有*]*

- (54) Title: CONCENTRATION MEASURING METHOD AND CONCENTRATION MEASURING DEVICE
- (54) 発明の名称: 濃度測定方法および濃度測定装置



(57) Abstract: A technique of measuring the concentration of a specific component in a sample liquid by using a measuring instrument (2). The measuring instrument (2) used comprises first through third detection elements (31a-33a) that measure electric physical quantities and are arranged in this order in the moving direction of the sample liquid. A concentration measuring method comprises the first detection step of detecting whether or not liquid junction occurs between the first and second detection elements (31a, 32a), the second detection step of detecting whether or not liquid junction occurs between the second and third detection elements (31a, 33a), the measuring step of measuring electric physical quantities by using the first-third detection elements (31a-33a), and the computing step of computing the concentration of a specific component based on electric physical quantities. A concentration measuring device (1) for implementing this concentration measuring method is also provided.



(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ 特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:
— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(57) 要約:

本発明は、測定用具(2)を使用して試料液中の特定成分の濃度を測定する技術に関する。測定用具(2)としては、電気的物理量を測定するための第1~第3検知要素(31a~33a)が、この順序で、試料液の移動方向に並んだものが使用される。本発明では、第1、第2検知要素(31a,32a)の間が液絡したか否かを検知する第1検知ステップと、第2、第3検知要素(31a,33a)の間が液絡したか否かを検知する第2検知ステップと、第1~第3検知要素(31a~33a)を利用して電気的物理量を測定する測定ステップと、電気的物理量に基づいて特定成分の濃度を演算する演算ステップと、を含む濃度測定方法が提供される。本発明では、先の濃度測定方法を実現するための濃度測定装置(1)も提供される。

明細書

濃度測定方法および濃度測定装置

5 技術分野

本発明は、試料液(たとえば血液や尿)中の特定成分(たとえばグルコースやコレステロール)の濃度を測定するための技術に関する。

背景技術

10 体液中の特定成分(たとえば血液中のグルコース)の濃度を測定する一般的な方法としては、酸化還元反応を利用したものがある。その一方で、自宅や出先などで簡易に血糖値の測定が行えるように、手のひらに収まるようなサイズの簡易血糖値測定装置が汎用されている。この簡易血糖値測定装置では、たとえば酵素反応場を提供するとともに使い捨てとして構成されたバイオセンサを装着した上で、このバイオセンサに血液を供給することにより血糖値の測定が行われる(たとえば日本国特公平8-10208号公報参照)。

バイオセンサとしては、種々の形態のものが実用化されているが、たとえば本願の図11および図12に示したようなものがある。これらの図に示したバイオセンサ9は、基板92、スペーサ93、カバー94およびこれらによって構成されたキャピラリ95を有している。基板92には、作用極90および対極91が形成されている。作用極90および対極91におけるキャピラリ95内に位置する部分90a,91aは、試薬部96によって繋げられている。試薬部96は、たとえば酸化還元酵素および電子伝達物質を含んでいる。カバー94は、排気口94aを有しており、スペーサ93を介して基板92に積層されている。キャピラリ95の内部は、スリット93Aの先端開放部93aおよび排気口94aを介して外部と連通している。

実際の濃度測定においては、たとえばバイオセンサ9を濃度測定装置に装着した状態でキャピラリ95に血液が供給される。この血液は、毛細管現象によりキャピラリ95内を排気口94aに向けて進行していき、その過程において、試薬

部96を溶解させ、キャピラリ95内に液相反応系を構築する。一方、濃度測定装置においては、作用極90と対極91を利用して得られる応答電流値(あるいは応答電流値を変換して得られる応答電圧値)から、キャピラリ95内に試料液が供給されたか否かが判断される。より具体的には、応答電流値(あるいは応答電圧値)が、予め設定した閾値以上であれば、血液が供給されたと判断する。

キャピラリ95内の液相反応系においては、酸化還元酵素の触媒作用により、たとえば血液中のグルコースが酸化される一方で電子伝達物質が還元される。液相反応系に対して電圧が印加された場合には、電子伝達物質が酸化され(電子を放出し)、電子伝達物質が放出した電子が作用極90に供給される。血糖値測定装置においては、作用極90への電子供給量が酸化電流として測定され、この酸化電流値に基づいてグルコース濃度が演算される。

10

15

20

25

応答電流値は、作用極90への電子供給量を反映しており、作用極90への電子供給量は、酸化されたグルコースの量、すなわちグルコース濃度を反映している。しかしながら、血液中には赤血球などの血球成分が含まれており、この血球成分の量によって測定される応答電流値が影響を受けてしまう。その一方、血液中の血球成分の量(ヘマトクリット値)には個人差があり、またヘマトクリット値は、同一人であっても体調などによって変化するものである。したがって、測定対象者が異なる場合に限らず、同一人が測定する場合であっても、ヘマトクリット値の影響を受けて適切な測定が行えないことがある。ヘマトクリット値に限らず、血液の乳びの程度や血球成分の溶血の程度などが測定される応答電流値に影響を与えることがある。

ヘマトクリット値の影響に関しては、たとえば血液のヘマトクリット値を予め 測定しておき、このヘマトクリット値を勘案して血糖値を演算することにより対 応する方法もある(たとえば日本国特開平11-194108号公報参照)。

この方法では、血糖値測定装置に対してヘマトクリット値を入力する必要があるために測定作業が煩わしいものとなる。とくに、医療施設のように、多数の患者に対して同一の血糖値測定装置を使用し、しかも血糖値測定装置の使用頻度が高い場合には、ヘマトクリット値を入力する作業は煩わしいものである。また、

血糖値測定装置を使用する前に、血糖値測定装置とは別の装置を用いて測定者の ヘマトクリット値を測定する必要があり、この作業も煩わしさを助長する。

。発明の開示

10

15

5 本発明は、使用者に負担を強いることなく、試料液中の共存成分の影響を考慮 した適切な濃度測定を行えるようにすることを目的としている。

本発明の第1の側面において提供される濃度測定方法は、測定用具を使用して 試料液中の特定成分の濃度を測定する方法であって、上記測定用具として、試料 液を移動させるためのキャピラリと、電気的物理量を測定するために利用される 第1、第2および第3検知要素と、を備え、かつ、上記第1、第2および第3検 知要素が、この順序で、試料液の移動方向の上流側から下流側に向けて並んだも のを使用する場合において、上記第1および第2検知要素の間が液絡したか否か を検知する第1検知ステップと、上記第2および第3検知要素の間が液絡したか 否かを検知する第2検知ステップと、上記第1ないし第3検知要素のうちの少な くとも2つの検知要素を利用して演算用の電気的物理量を測定する測定ステップ と、上記演算用の電気的物理量に基づいて上記特定成分の濃度を演算する演算ス テップと、を含むことを特徴としている。

電気的物理量としては、たとえば電流、電圧、あるいは抵抗が挙げられる。

20 本発明の濃度測定方法は、第1検知ステップにおいて液絡が検知されてから第 2検知ステップにおいて液絡が検知されるまでの所要時間を演算する所要時間演 算ステップをさらに含んでいるのが好ましい。この場合、演算ステップにおいて は、上記所要時間を考慮して特定成分の濃度を演算するのが好ましい。

演算ステップは、たとえば演算用の電気的物理量または上記演算用の電気的物 25 理量に基づいて得られる演算値を補正するための補正値にしたがって、上記演算 用の電気的物理量または上記演算値を補正するデータ処理動作を含んでいる。

。演算値には、たとえば応答電流値として電気的物理量を測定した場合における 応答電流値を電圧値に換算したもの、補正を施さずに演算により得られる濃度の 演算値などが含まれる。補正値としては、上記所要時間と補正値との関係を示す

対応データに基づいて演算したものを用いるのが好ましい。

第2検知ステップにおいては、第1ないし第3検知要素の全てを利用して電気的物理量を測定し、かつ上記電気的物理量のタイムコースに基づいて、上記第2 および第3検知要素の間が液絡したか否かを判断するのが好ましい。

5 具体的には、たとえば第2検知ステップにおいては、特定時間ごとに設定された複数の測定ポイントにおいて電気的物理量を測定し、かつ、測定ポイントごとに単位時間当たりの電流値変化量を演算し、この電流値変化量が、予め定められた閾値よりも大きい場合に、第2および第3検知要素の間が液絡したと判断される。第2検知ステップにおいては、ある測定ポイントにおいて測定された電気的物理量と、当該測定ポイントの直前に設定された測定ポイントにおいて測定された電気的で電気的物理量との差分を計算し、その差分が予め設定された閾値よりも大きい場合に、第2および第3検知要素の間が液絡したと判断するようにしてもよい。測定用具としては、第3検知要素の表面積が、上記第1検知要素の表面積よりも大きなものを使用するのが好ましい。

15 演算ステップにおいては、第2検知ステップにおいて第2および第3検知要素の間が液絡したと判断されてから一定時間経過後に測定される電気的物理量と、第2検知ステップにおいて第2および第3検知要素の間が液絡したと判断されたときに測定される電気的物理量との差分に基づいて、特定成分の濃度を演算するのが好ましい。

20 試料液としては、たとえば特定成分の濃度測定において誤差を生じさせる共存 物質を含んだものが使用される。この場合、所要時間は、上記共存物質の影響を 反映したものとして把握される。たとえば、試料液が血液の場合には、測定誤差 を生じさせる共存物質としての血球成分が挙げられ、特定成分としては、グルコースが挙げられる。試料液としては、尿、唾液などの他の生化学的試料が挙げられ、もちろん生化学試料以外の試料を使用することもできる。

本発明の第2の側面においては、測定用具を使用して試料液中の特定成分の濃度を測定するための装置であって、上記測定用具として、試料液を移動させるためのキャピラリと、電気的物理量を測定するために利用される第1、第2および

第3検知要素と、を備え、かつ、上記第1、第2および第3検知要素が、この順序で、試料液の移動方向の上流側から下流側に向けて並んだものが使用される濃度測定装置において、上記第1および第2検知要素の間、および上記第2および第3検知要素の間が液絡したか否かを検知するための検知手段と、上記第1ないし第3検知要素のうちの少なくとも2つの検知要素を利用して演算用の電気的物理量を測定する電気的物理量測定手段と、上記演算用の電気的物理量に基づいて。 *上記特定成分の濃度を演算する演算手段と、を備えたことを特徴とする、濃度測定装置が提供される。

本発明の濃度測定装置は、第1ないし第3検知要素から選択される少なくとも 2つの検知要素の間に電圧を印加するための電圧印加手段をさらに備えたものと して構成するのが好ましい。この場合、電気的物理量測定手段は、たとえば電圧 印加手段によって電圧が印加されたときに、電流値として電気的物理量を測定するように構成される。もちろん、電気的物理量測定手段は、電気的物理量として 抵抗値などを測定するように構成してもよい。

15 演算手段は、第1および第2検知要素の間が液絡してから、第2および第3検知要素の間が液絡するまでの所要時間を演算し、かつ上記所要時間を考慮して特定成分の濃度を演算するように構成するのが好ましい。

重気的物理量測定手段は、たとえば特定時間ごとに設定された複数の測定ポイントにおいて電気的物理量を測定するように構成される。これに対して検知手段は、電気的物理量のタイムコースに基づいて、第2および第3検知要素の間が液絡した否かを判断するように構成するのが好ましい。

具体的には、検知手段は、たとえば測定ポイントごとに単位時間当たりの電流値の変化量を演算し、この電流値の変化量が予め定められた閾値よりも大きい場合に、第2および第3検知要素の間が液絡したと判断するように構成される。検25 知手段は、第2検知ステップにおいては、ある測定ポイントにおいて測定された電気的物理量と、当該測定ポイントの直前に設定された測定ポイントにおいて測定された電気的物理量との差分を計算し、その差分が予め設定された閾値よりも大きい場合に、第2および第3検知要素の間が液絡したと判断するように構成してもよい。

演算手段は、たとえば検知手段において第2および第3検知要素の間が液絡したことが検知されてから一定時間経過後に測定される電気的物理量と、検知手段において第2および第3検知要素の間が液絡したことが検知されたときに測定される電気的物理量との差分に基づいて、特定成分の濃度を演算するように構成される。

図面の簡単な説明

5

図1は、本発明の第1の実施の形態を説明するためのものであり、濃度測定装置にバイオセンサを装着した状態を示す模式図である。

- 10 図2は、図1に示されたバイオセンサの全体斜視図である。
 - 図3は、図2に示したバイオセンサの分解斜視図である。
 - 図4A~図4Eは、キャピラリ内における血液の移動状態を説明するためのものであり、図2のIV-IV線に沿う断面に相当する断面図である。
 - 。 図5は、濃度測定処理動作を説明するためのフローチャートである。
- 15 図 6 は、本発明の第 2 の実施の形態を説明するためのものであり、濃度測定装置にバイオセンサを装着した状態を示す模式図である。
 - 図7は、図6に示されたバイオセンサの全体斜視図である。
 - 図8は、図7に示したバイオセンサの分解斜視図である。
 - 図9は、濃度測定処理動作を説明するためのフローチャートである。
- 20 図10は、濃度測定処理動作における液絡検知処理を説明するためのフローチャートである。
 - 図11は、従来のバイセンサの一例を示す分解斜視図である。
 - 図12は、図11に示したバイオセンサの断面図である。

25 発明を実施するための最良の形態

以下、本発明を実施するための最良の形態について、図面を参照して具体的に 説明する。

- 図1ないし図5は、本発明の第1の実施の形態を説明するためのものである。
- 図1に示したように、濃度測定装置1は、バイオセンサ2を用いて試料液中の

特定成分の濃度を測定するためものであり、制御部10、記憶部11、切換部1 2、電圧印加部13、電流値測定部14、検知部15、演算部16および表示部 17を備えている。

図2および図3に示すように、バイオセンサ2は、基板3、第1および第2スペーサ40,41、およびカバー5を有しており、これらによってキャピラリ6が構成されている。

基板3の上面30には、基板3の長手方向に延びる作用極31、および第1お

よび第2の対極32,33が形成されている。これらの電極31~33は、基板3の短手方向に並んで配置され、かつ両端部31a~33a,31b~33bが10 が露出するようにして絶縁膜34により覆われている。作用極31、および第1および第2対極32,33の端部31a~33aの間は、試薬部35により繋げられている。試薬部35は、たとえば酸化還元酵素および電子伝達物質を含んだ固体状に形成されている。酸化還元酵素や電子伝達物質の種類は、測定対象成分の種類などに応じて選択され、たとえばグルコース濃度を測定する場合には、酸化5元酵素としてグルコースデヒドロゲナーゼやグルコースオキシダーゼが使用され、電子伝達物質としてフェリシアン化カリウムが使用される。

いる。第1および第2スペーサ40,41は、一定厚みを有するとともに、基板3の短手方向を一連に覆い、かつ長手方向に並んで配置されている。これにより、20 第1および第2スペーサ40,41は、キャピラリ6の内部における高さ寸法および幅寸法を規定し、ひいてはキャピラリ6の内部の形状を規定している。より具体的には、キャピラリ6は、基板3の短手方向に延びる内部空間を有するものとして形成され、かつ上記内部空間が開口部60,61を介してキャピラリ6の外部と連通したものとされている。

カバー5は、第1および第2スペーサ40、41を介して基板3に積層されて

25 バイオセンサ2では、開口部60から試料液を導入すれば、図4A~図4Dに 示したように、試料液Bはキャピラリ6の内部を毛細管現象により開口部61に 向けて移動し、最終的には、図4Eに示したようにキャピラリ6の内部が試料液 Bにより充填される。試料液Bの移動過程においては、試薬部35は試料液により溶解させられる。これにより、キャピラリ6の内部に液相反応系が構築される。

この液相反応系においては、酸化還元反応が生じ、測定対象成分の量に相関した 反応生成物が得られる。測定対象成分がグルコースである場合には、たとえばグ ルコースが酸化される一方で、電子伝達物質が還元される。還元化された電子伝 達物質は、たとえば作用極31と、少なくとも一方の対極32,33とを介して 液相反応系に電圧を印加することによって電子を放出する。電子伝達物質から放 出された電子は、作用極31に供給される。

図1に示した制御部10は、各部12~17の動作を制御するためのものである。

記憶部11は、各部12~17を動作させるために必要なプログラムやデータを記憶している。記憶部11が記憶しているデータとしては、たとえば応答電流値(またはこれを換算して得られる電圧値)と血糖値との関係を示す検量線に関するもの、演算部16における濃度演算において使用される補正値に関するものが挙げられる。補正値に関するデータは、たとえば作用極31および第1の対極32の端部31a,32aの間が液絡してから、作用極31および第2の対極33の端部31a,33aの間が液絡するまでの所要時間との関係を示すテーブルや数式として記憶されている。

・ 切換部12は、第1および第2切換スイッチ12a, 12bを有している。これらの切換スイッチ12a, 12bは、制御部10によって個別にオン・オフさせられる。したがって、第1および第2切換スイッチ12a, 12bをオン・オフさせることにより、第1の対極32あるいは第2の対極33が電圧印加部13や電流値測定部14に導通接続されるか否かを選択することができる。

20

電圧印加部13は、作用極31と対極32,33との間に電圧を印加するためのものである。この電圧印加部13は、乾電池や充電池などの直流電源を有している。

25 電流値測定部14は、作用極31と少なくとも一方の対極32,33との間に 電圧を印加したときの応答電流値を測定するためのものである。

検知部15は、キャピラリ6の内部に試料液を導入したときに、作用極31お よび第1の対極32の端部31a,32aの間が液絡したか否か、あるいは作用 極31および第2の対極33の端部31a,33aの間が液絡したか否かを判断

するためのものである。

5

演算部16は、作用極31および第1の対極32の端部31a,32aの間が 液絡してから、作用極31および第2の対極33の端部31a,33aの間が液 絡するまでの所要時間を演算し、この所要時間から濃度演算に必要な補正値を演 算し、あるいはこの補正値と電流値測定部14において測定された電流値に基づ いて、試料液中の特定成分における濃度を演算するためのものである。

表示部17は、演算部16における濃度演算結果の他、エラー表示などを行う ためのものである。表示部17は、たとえば液晶ディスプレイにより構成される。 制御部10、記憶部11、検知部15、および演算部16のそれぞれは、たと 10 えばCPU、ROM、RAMを単独で、あるいはそれらを組み合わせて構成する ことができるが、上記各部10,11,15,16の全てを、1つのCPUに対 して複数のメモリを接続することにより構成することもできる。

以下、濃度測定装置1およびバイオセンサ2を用いた血糖値測定手法について、 図1ないし図4に加えて、図5に示すフローチャートをも参照しつつ説明する。 ただし、濃度測定装置1においては、バイオセンサ2を装着する前には、第1切換および第2切換スイッチ11a, 11bがオン状態とされているものとする。

血糖値測定においては、まず濃度測定装置1に対してバイオセンサ2を装着し、バイオセンサ2の開口部60または開口部61を介して、キャピラリ6の内に血 液を導入する。

一方、濃度測定装置1では、電圧印加部13によってバイオセンサ2の作用極31と第1の対極32の間、および作用極31と第2の対極33の間に電圧を印加する(S1)。このとき、電流値測定部14においては、応答電流値が測定される(S2)。

25 検知部15では、作用極31および第1の対極32の端部31a,32aの間が血液によって液絡したか否か、あるいは作用極31および第2に対極33の端部31a,33aの間が血液によって液絡したか否かが判断される(S3)。この判断は、検知部15において、電流値測定部14によって測定された応答電流値をモニタリングするとともに、応答電流値が予め定められた閾値よりも大きい

か否かにより判断される。検知部15においては、応答電流値が閾値よりも大きい場合には、たとえば図4Cに示したような状態となっていて、液絡が生じたと判断し(S3:YES)、そうでない場合には、たとえば図4Aまたは図4Bに示した状態となっていて、液絡が生じていないと判断する(S3:NO)。

. 検知部15において液絡が検知されない場合には(S3:NO)、検知部15 では液絡が検知されるまで(S3:YES)、S2の電流値測定およびS3の判 断を繰り返し行う。この場合、S2での応答電流値の測定は、たとえばO.O5 。~ O. 2 s e c 毎に行われる。ただし、所定回数の判断を終え、あるいは一定時 間経過しても液絡が検知されない場合には、エラー処理を行うようにしてもよい。 一方、検知部15において液絡が検知された場合には(S3:YES)、キャ 10 ピラリ6の内部への血液の導入が開始されたと判断し、制御部10が第1および 第2切換スイッチ12a, 12bのうちの片方の切換スイッチ12a (12b) をオフ状態とする(S4)。たとえば、作用極31および第1の対極32の端部 31a, 32aの間の液絡が検知された場合には、開口部61からキャピラリ6 の内部に血液が導入されたと判断し、第1切換スイッチ12aをオフ状態とする。 15 これにより、作用極31および第2の対極33を用いての電圧印加および電流値 測定が可能な状態とされる。一方、作用極31および第2の対極33の端部31 a, 33 aの間の液絡が検知された場合には開口部60からキャピラリ6の内部 に血液が導入されたと判断し、第2切換スイッチ12bをオフ状態とする。これ により、作用極31および第1の対極32を用いての電圧印加および電流値測定 20 が可能な状態とされる。

片方の切換スイッチ12a(12b)をオフ状態とした後は、電流値測定部14によって応答電流値を測定し(S5)、検知部15において再び液絡の検知が行われる(S6)。S6では、たとえばS3において作用極31および第1の対極32の端部31a,32aの間の液絡が検知された場合には、作用極31および第2の対極32の端部31a,33aの間が液絡したか否かが検知される。一方、S3において作用極31および第2の対極33の端部31a,33aの間の液絡が検知された場合には、作用極31および第1の対極32の端部31a,32aの間が液絡したか否かが検知される。S6における液絡が生じているか否か

25

の判断、および液絡が検知されない場合(S6:NO)の処理については、S3 の場合と同様にして行われる。

S6において液絡が検知された場合には(S6:YES)、演算部16では、 *S3において液絡が検知(図4C参照)されてからS6において液絡が検知(図4D参照)されるまでの所要時間を演算し(S7)、この所要時間から補正値を 演算する(S8)。補正値は、記憶部11に記憶されている所要時間と補正値と の関係を示す対応テーブルに基づいて演算される。補正値は、演算用の応答電流値(またはこれを換算して得られる電圧値)を補正するためのものとして取得してもよいし、検量線を用いて演算される演算値を補正するためのものとして取得してもよい。

5

10

一方、検知部15においては、S6において液絡が検知されてから一定時間が経過したか否かが判断される(S9)。この判断は、検知部15において一定時間が経過したと判断されるまで(S9:YES)、繰り返し行われる。検知部15において一定時間が経過したと判断された場合には(S9:YES)、制御部15。10がS4においてオフ状態にした切換スイッチ12a(12b)をオン状態にし(S10)、電流値測定部14において演算用の応答電流値を測定する(S11)。ただし、S11での電流値測定においては、必ずしもS4においてオフ状態にした切換スイッチ12a(12b)をオン状態にする必要はない。また、S6において液絡が検知されてから特定時間ごとに応答電流値を測定し、S6での液絡検知から一定時間経過後の応答電流値をサンプリングして、そのサンプリングした応答電流値を演算用の応答電流値として採用してもよい。S11での応答電流値の取得は、S3において液絡が検知されてから一定時間経過後に行うようにしてもよい。

次いで、演算部16においては、演算用の応答電流値および補正値に基づいて 25 血糖値が演算される(S12)。血糖値の演算は、たとえば応答電流値(または これを換算して得られる電圧値)と血糖値との関係を示す検量線を用いて行われる。S12での演算結果は、表示部17において表示される(S13)。

試料液として全血を用いる場合には、試料液の中には測定対象成分以外に血球

成分が含まれていることになる。血液における血球成分の割合は、ヘマトクリップト値として表され、このヘマトクリット値の大小は測定値に影響を与える。一方、ヘマトクリット値の大きな血液ほど粘度が高くなり、キャピラリ6の内部での移動速度が小さくなる。したがって、キャピラリ6の内部における血液の移動速度を考慮して血糖値の演算を行えば、ヘマトクリット値の影響を考慮したより適切な演算値を得ることができる。

本実施の形態では、たとえば作用極31および第1の対極32の端部31a, 32aの間が液絡してから、作用極31および第2の対極33の端部31a, 33aの間が液絡するまでの時間を測定することにより、濃度測定装置1において血液の移動速度が把握されるようになっている。そのため、血液のヘマトクリット値を予め測定しておいたり、あるいは濃度測定装置1に対してヘマトクリット値を入力する必要がない。これにより、血糖値の測定を行う際の測定者や使用者。の負担が軽減され、しかもヘマトクリット値を考慮したより適切な測定結果が得られる。

15

10

図6ないし図10は、本発明の第2の実施の形態を説明するためのものである。 これらの図においては、先の実施の形態において説明した部材や要素などと同様 なものについて同一の符号を付してあり、それらについての重複説明は以下にお いては省略する。

20 図7および図8に示したように、バイオセンサ2'は、基板3'、スペーサ4'、 およびカバー5'を有しており、これらによってキャピラリ6'が構成されてい る。

基板3′の上面30′には、作用極31′および対極32′が形成されている。作用極31′は、大部分が基板3′の長手方向に延びており、かつ端部31 a′25 が基板3の短手方向に延びている。対極32′は、大部分が基板3′の長手方向に延びている。対極32′は、大部分が基板3′の長手方向に延びている。対極32′の端部32Aには、短手方向に延びる2つの延出部32A a,32Abが設けられている。第2延出部32Abは、第1延出部32A aに比べて表面積が大きくなされている。もちろん、第1および第2延出部32 Aa,32Abは、同程度の大きさに形成されていてもよい。

第1および第2延出部32Aa, 32Abの間には、作用極31'の端部31 a'が位置している。第1延出部32Aa、端部31a'、および第2延出部32Abが基板3の長手方向に並んでおり、これらの部分31a', 32Aa, 32Abを繋ぐようにして試薬部35が設けられている。

- 5 スペーサ4'は、キャピラリ6'の内部の高さ寸法を規定するためのものである。このスペーサ4'には、先端部が開放したスリット40'が形成されている。 スリット40'は、キャピラリ6'の内部の幅寸法を規定するためのものであり、 スリット40'における先端の開放部は、キャピラリ6'の内部に試料液を導入 "するための供給口60'を構成するためのものである。
- 10 カバー5'は、排出口50'を有している。排出口50'は、キャピラリ6'の内部の気体を外部に排出するためのものであり、キャピラリ6'の内部と連通している。

これに対して、図6に示した濃度測定装置1'は、図1に示した本発明の第1の実施の形態の濃度測定装置1と同様に、制御部10、記憶部11、電圧印加部15 13、電流値測定部14、検知部15、演算部16および表示部17を備えている。ただし、図7および図8に示したように、バイオセンサ2'の対極32'が1つであるため、図6に示した濃度測定装置1'においては、切換部が省略されている。また、濃度測定装置1'の記憶部11に記憶されているプログラムおよびデータは、先に説明した濃度測定装置1 (図1参照)のものとは一部異なった20 。ものとなっている。

- 次に、濃度測定装置 1 およびバイオセンサ 2 を用いた血糖値測定手法について、図 6 ないし図 8 に加えて、図 9 および図 1 0 に示すフローチャートをも参照して説明する。
- 25 血糖値測定においては、まず濃度測定装置 1'に対してバイオセンサ 2'を装着し、バイオセンサ 2'の供給口 6 0'を介して、キャピラリ 6'の内に血液を導入する。
 - 一方、濃度測定装置 1' では、電圧印加部 1 3 によってバイオセンサ 2' の作用極 3 1' と対極 3 2' との間に電圧を印加する(S 2 1)。このとき、電流値

測定部14においては、応答電流値が測定され(S22)、この応答電流値に基づいて、作用極31′の端部31a′と対極32′の第1延出部32Aaとの間が血液によって液絡したか否かが判断される(S23)。この判断は、検知部15において電流値測定部12によって測定された応答電流値をモニタリングするとともに、応答電流値が予め定められた閾値よりも大きいか否かにより判断される。検知部15においては、応答電流値が閾値よりも大きい場合には、作用極31′の端部31a′と対極32′の第1延出部32Aaとのに液絡が生じたと判断し(S23:YES)、そうでない場合には、液絡が生じていないと判断する(S23:NO)。

10 検知部15において液絡が検知されない場合には(S23:NO)、検知部15では液絡が検知されるまで(S23:YES)、S22における応答電流値の測定およびS23の判断を繰り返し行う。この場合、S22における応答電流値の測定は、たとえば0.05~0.2sec毎に行われる。ただし、S23における判断を所定回数終え、あるいは一定時間経過しても液絡が検知されない場合には(S23:NO)、エラー処理を行うようにしてもよい。

。一方、検知部15において液絡が検知された場合には(S23:YES)、検知部15はキャピラリ6'の内部への血液の導入が開始されたと判断し、作用極31'の端部31a'と対極32'の第2延出部32Abとの間が血液によって液絡したか否かが判断される(S24)。S24により、キャピラリ6'の内部に測定に必要な量の血液が供給されたか否かが判断される。S24における液絡検知処理は、たとえば図10に示したフローチャートに則して行われる。

20

25

液絡検知処理においては、電流値測定部 14において一定時間ごとに応答電流値の測定が行われるが、最初の測定によって応答電流値Aを取得し(S 31)、次のサンプリングによって、応答電流値Bを得る(S 32)。次いで、応答電流値Bから応答電流値Aを差し引いて、増加量 α を演算する(S 33)。次に、次のサンプリングによって、応答電流値Cが得るとともに(S 34)、この応答電流値Cから前回の応答電流値Bを差し引いて、増加量 β を演算する(S 35)。

次に、この増加量 β と前回の増加量 α との差分が、予め設定された閾値 γ よりも大きいか否かを判別し(S 3 6)、今回の増加量 β と前回の増加量 α との差分

が閾値 γ よりも大きければ(S 3 6:YES)、検知部15は、作用極31′の端部31 a′と対極32′の第2延出部32Abとの間が血液によって液絡したと判断する(S 3 7)。一方、今回の増加量 β と前回の増加量 α の差分が閾値 γ よりも小さければ(S 3 6:NO)、検知部15は液絡が生じていないと判断し、今回の測定電流値Cを電流値Bとおき(S 3 8)、今回の増加量 β を前回の増加量 α とおき(S 3 9)、次回の測定電流値を得ることにより、S 3 1~S 3 6 までの手順を繰り返す。

5

キャピラリ6′の内部に構築された液相反応系においては酸化還元反応が進行し、バイオセンサ2′では第2延出部32Abの表面積が第1延出部32Aaの 面積よりも大きくされている。そのため、第2延出部32Abの表面に血液が到達した場合には、測定される応答電流値に大きな変化が生じ得る。したがって、 S24における液絡検知処理においては、応答電流値の急激な変化に基づいて容易かつ確実に作用極31′の端部31a′と対極32′の第2延出部32Abと の間が液絡したことを検知することができる。

一方、検知部15においては、S24(S37)において液絡が検知されたときの応答電流値を取得する。この応答電流値は、たとえば記憶部11において記憶される。検知部15においてはさらに、S24(S37)において液絡が検知されてから一定時間が経過したか否かが判断される(S26)。この判断は、検知部15において一定時間が経過したと判断されるまで(S26:YES)、繰り返し行われる。検知部15において一定時間が経過したと判断された場合には(S26:YES)、電流値測定部14において演算用の応答電流値を測定する(S27)。ただし、S24(S37)において液絡が検知されてから特定時間でことに応答電流値を測定し、S24(S37)での液絡検知から一定時間経過後の応答電流値をサンプリングして、そのサンプリングした応答電流値を演算用の応答電流値をサンプリングして、そのサンプリングした応答電流値を演算用の応答電流値として採用してもよい。S27での応答電流値の取得は、S23において液絡が検知されてから一定時間経過後に行うようにしてもよい。

次いで、演算部16においては、血糖値が演算される(S28)。血糖値の演算は、たとえばS27において測定した演算用の応答電流値とS25において測定した応答電流値との差分を演算し、この差分と記憶部11に記憶された検量線

により行われる。血糖値の演算結果は、表示部17に表示される(S29)。

上述したように、従来においては、たとえば予め設定した閾値と、測定される 応答電流値とを比較してキャピラリに対して測定に十分な量の血液が供給された か否かを判断していた。これに対して、本実施形態では、作用極31′の端部31 a′と対極32′の第2延出部32Abとの間が液絡したことを応答電流値の 増加量に基づいて検知するようにしている(S36)。つまり、この方法では、近来のような閾値と応答電流値との比較というような絶対的な比較ではなく、測定される応答電流値相互間の相対的な比較により液絡の検知を行うようにしている。そのため、ヘマトクリット値の大小が測定される応答電流値に影響を与えるとしても、その影響を受けることなく液絡の検知を行うことができる。したがって、キャピラリ6′に対して測定に必要な量の血液が供給されたか否かということを、確実に検知することができるようになる。

5

10

本実施の形態では、S28における血糖値の演算は、S27において測定される応答電流値とS25において測定される応答電流値との差分に基づいて行われる。この差分も相対的比較量であるため、ヘマトクリット値の大きさの影響を排除した濃度演算が可能となり、より適切な濃度測定を行うことがでるようになる。本実施の形態においては、先に説明した第1の実施の形態と同様な補正を行うようにしてもよい。つまり、S23において作用極31′の端部31a′と対極32′の第1延出部32Aaとの間の液絡が検知されてから、S24(S37)において作用極31′の端部31a′と対極32′の第2延出部32Abとの間の液絡が検知されるまでの所要時間を演算し、この所要時間に基づいて補正を行うようにしてもよい。

本発明は、上述した第1および第2の実施に形態において説明した例には限定 されない。本発明は、たとえば試料液として血液以外のもの、たとえば尿を使用 する場合、測定対象成分がグルコース以外のもの、たとえばコレステロールである場合などについて適用できる。本発明は、ヘマトクリット値に限らず、応答電 流値に影響を与える他の要因、たとえば試料液の乳びの程度や溶血の程度を考慮 した濃度測定にも適用できる。

請 求 の 範 囲

。1. 測定用具を使用して試料液中の特定成分の濃度を測定する方法であって、

上記測定用具として、試料液を移動させるためのキャピラリと、電気的物理 5 量を測定するために利用される第1、第2および第3検知要素と、を備え、かつ、 上記第1、第2および第3検知要素が、この順序で、試料液の移動方向の上流側 から下流側に向けて並んだものを使用する場合において、

上記第1および第2検知要素の間が液絡したか否かを検知する第1検知ステップと、

10 上記第2および第3検知要素の間が液絡したか否かを検知する第2検知ステップと、

上記第1ないし第3検知要素のうちの少なくとも2つの検知要素を利用して 演算用の電気的物理量を測定する測定ステップと、

上記演算用の電気的物理量に基づいて上記特定成分の濃度を演算する演算ス。 15 テップと、

を含むことを特徴とする、濃度測定方法。

20

2. 上記第1検知ステップにおいて液絡が検知されてから上記検知第2ステップ において液絡が検知されるまでの所要時間を演算する所要時間演算ステップをさ らに含んでおり、

上記演算ステップにおいては、上記所要時間を考慮して、上記特定成分の濃度が演算される、請求項1に記載の濃度測定方法。

3. 上記演算ステップは、上記演算用の電気的物理量または上記演算用の電気的 25 物理量に基づいて得られる演算値を補正するための補正値にしたがって、上記演 *算用の電気的物理量または上記演算値を補正するデータ処理動作を含んでおり、

上記補正値としては、上記所要時間と補正値との関係を示す対応データに基づいて演算されたものが使用される、請求項2に記載の濃度測定方法。

4. 上記第2検知ステップにおいては、上記第1ないし第3検知要素の全てを利用して電気的物理量を測定し、かつ上記電気的物理量のタイムコースに基づいて、上記第2および第3検知要素の間が液絡したか否かを判断する、請求項1に記載の濃度測定方法。

5

- 5. 上記第2検知ステップにおいては、特定時間ごとに設定された複数の測定ポイントにおいて電気的物理量を測定し、かつ、測定ポイントごとに単位時間当たりの電流値変化量を演算し、この電流値変化量が、予め定められた閾値よりも大きい場合に、上記第2および第3検知要素の間が液絡したと判断する、請求項4
- 10 に記載の濃度測定方法。
 - 6. 上記第2検知ステップにおいては、ある測定ポイントにおいて測定された電気的物理量と、当該測定ポイントの直前に設定された測定ポイントにおいて測定された電気的物理量との差分を計算し、その差分が予め設定された閾値よりも大きい場合に、上記第2および第3検知要素の間が液絡したと判断する、請求項4に記載の濃度測定方法。
 - 7. 上記測定用具として、上記第3検知要素の表面積が、上記第1検知要素の表面積よりも大きなものを使用する、請求項4に記載の濃度測定方法。

20

25

- 8. 上記演算ステップにおいては、上記第2検知ステップにおいて上記第2および第3検知要素の間が液絡したと判断されてから一定時間経過後に測定される電気的物理量と、上記第2検知ステップにおいて上記第2および第3検知要素の間が液絡したと判断されたときに測定される電気的物理量との差分に基づいて、上記特定成分の濃度が演算される、請求項4に記載の濃度測定方法。
- 9. 上記第1検知ステップにおいて液絡が検知されてから上記第2ステップにおいて液絡が検知されるまでの所要時間を演算する所要時間演算ステップをさらに含んでおり、

上記演算ステップにおいては、上記所要時間を考慮して、上記特定成分の濃度が演算される、請求項4に記載の濃度測定方法。

- 10. 上記試料液は、特定成分の濃度測定において誤差を生じさせる共存物質を含 んでおり、かつ、
 - 上記所要時間は、上記共存物質の影響を反映したものとして把握される、請求項2に記載の濃度測定方法。
- 11. 上記試料液は、上記共存物質としての血球成分を含む血液である、請求項1010 に記載の濃度測定方法。
 - 12. 上記特定成分は、グルコースである、請求項11に記載の濃度測定方法。
- 13. 測定用具を使用して試料液中の特定成分の濃度を測定するための装置であっ 15 て、

上記測定用具として、試料液を移動させるためのキャピラリと、電気的物理。量を測定するために利用される第1、第2および第3検知要素と、を備え、かつ、上記第1、第2および第3検知要素が、この順序で、試料液の移動方向の上流側から下流側に向けて並んだものが使用される濃度測定装置において、

20 上記第1および第2検知要素の間、および上記第2および第3検知要素の間 が液絡したか否かを検知するための検知手段と、

上記第1ないし第3検知要素のうちの少なくとも2つの検知要素を利用して 演算用の電気的物理量を測定する電気的物理量測定手段と、

上記演算用の電気的物理量に基づいて上記特定成分の濃度を演算する演算手 25 段と、

を備えたことを特徴とする、濃度測定装置。

14. 上記第1ないし第3検知要素から選択される少なくとも2つの検知要素の間に電圧を印加するための電圧印加手段をさらに備えており、かつ、

上記電気的物理量測定手段は、上記電圧印加手段によって電圧が印加された ときに、電流値として電気的物理量を測定するように構成されている、請求項13 に記載の濃度測定装置。

- 5 15. 上記演算手段は、上記第1および第2検知要素の間が液絡してから、上記第 2および上記第3検知要素の間が液絡するまでの所要時間を演算し、かつ上記所 要時間を考慮して、特定成分の濃度を演算するように構成されている、請求項13 に記載の濃度測定装置。
- 10 16. 上記電気的物理量測定手段は、特定時間ごとに設定された複数の測定ポイントにおいて電気的物理量を測定するように構成されており、

上記検知手段は、上記電気的物理量のタイムコースに基づいて、上記第2お °よび第3検知要素の間が液絡した否かを判断するように構成されている、請求項 13に記載の濃度測定装置。

15

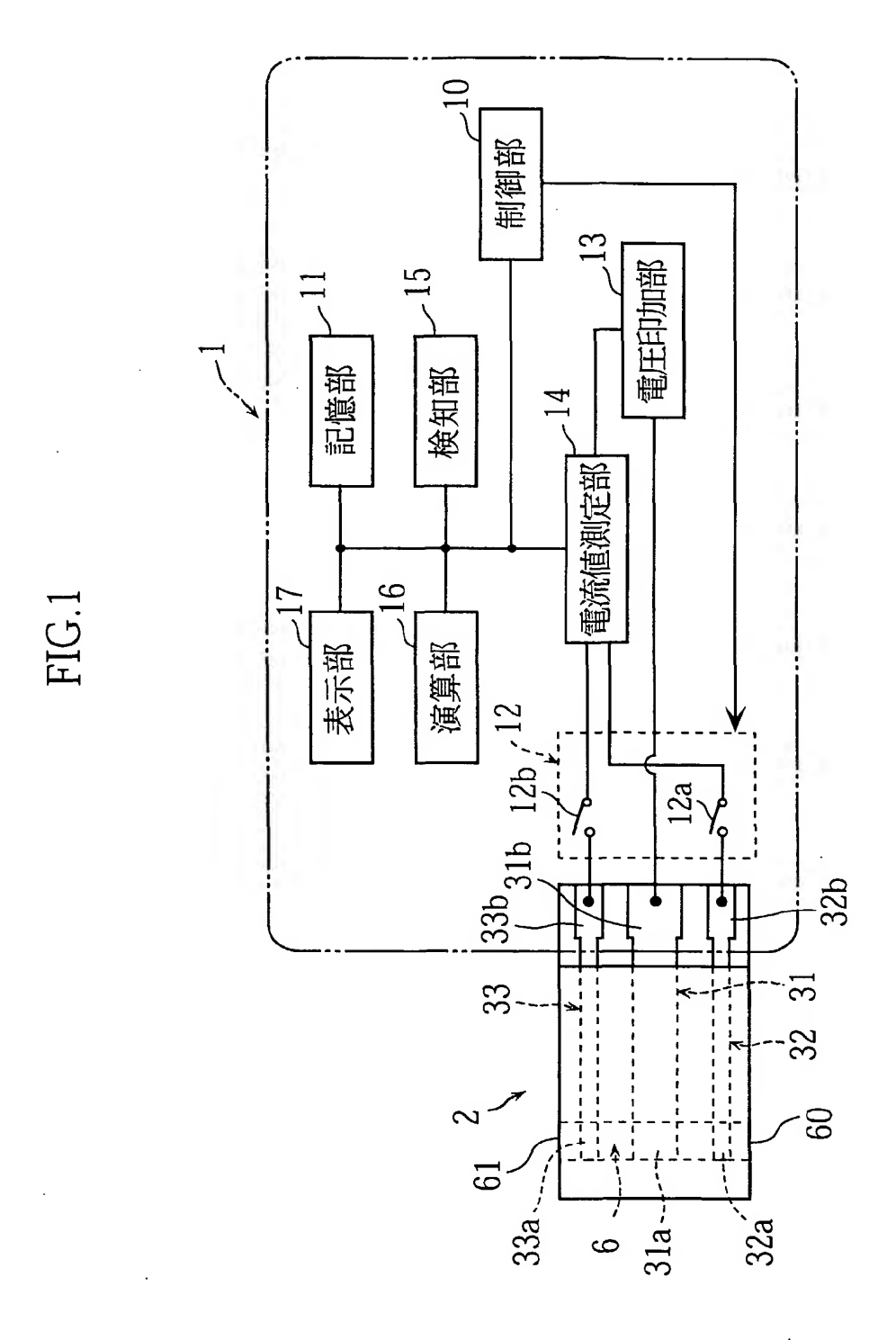
17. 上記検知手段は、上記測定ポイントごとに単位時間当たりの電流値の変化量を演算し、この電流値の変化量が予め定められた閾値よりも大きい場合に、上記第2および上記第3検知要素の間が液絡したと判断するように構成されている、請求項16に記載の濃度測定装置。

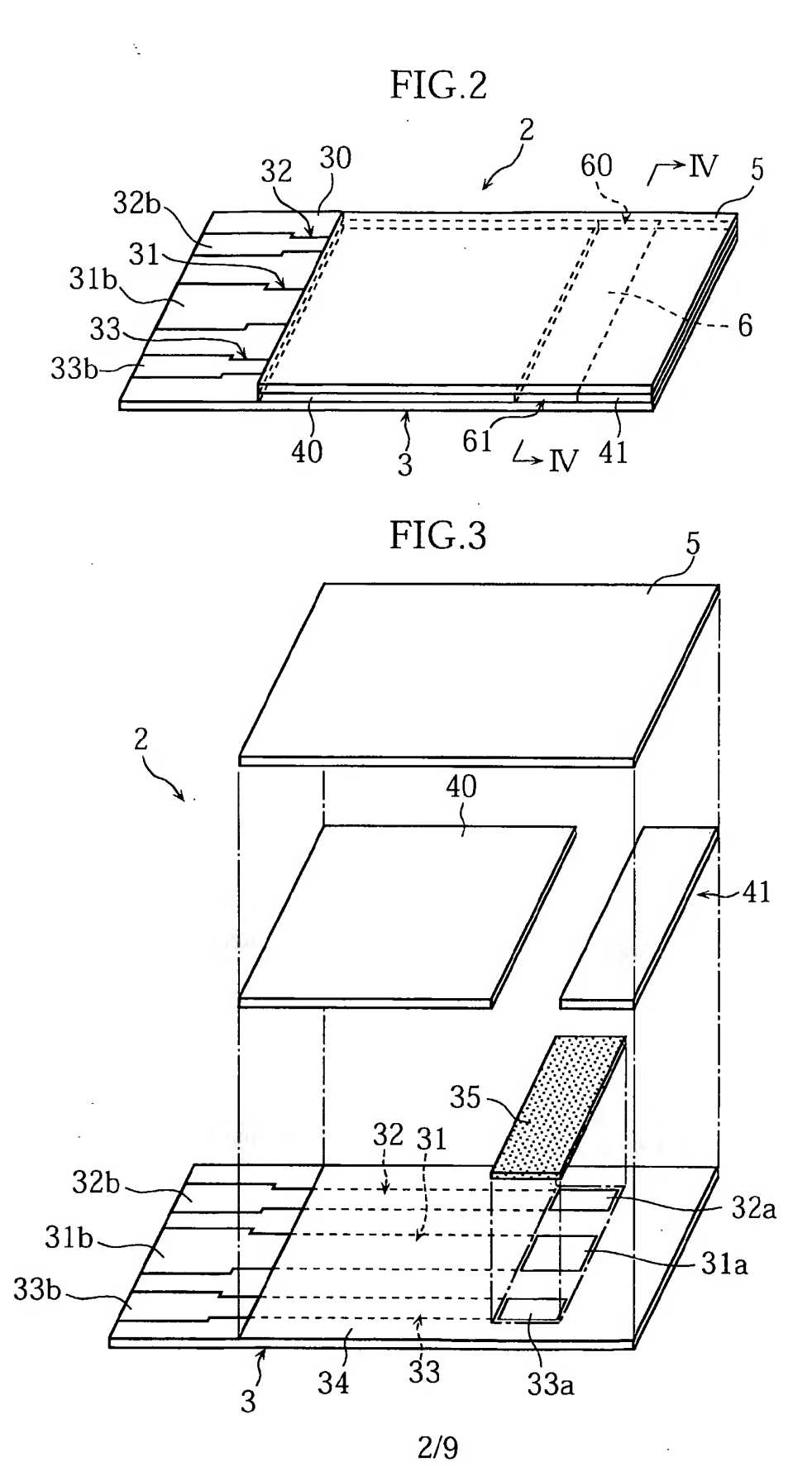
20

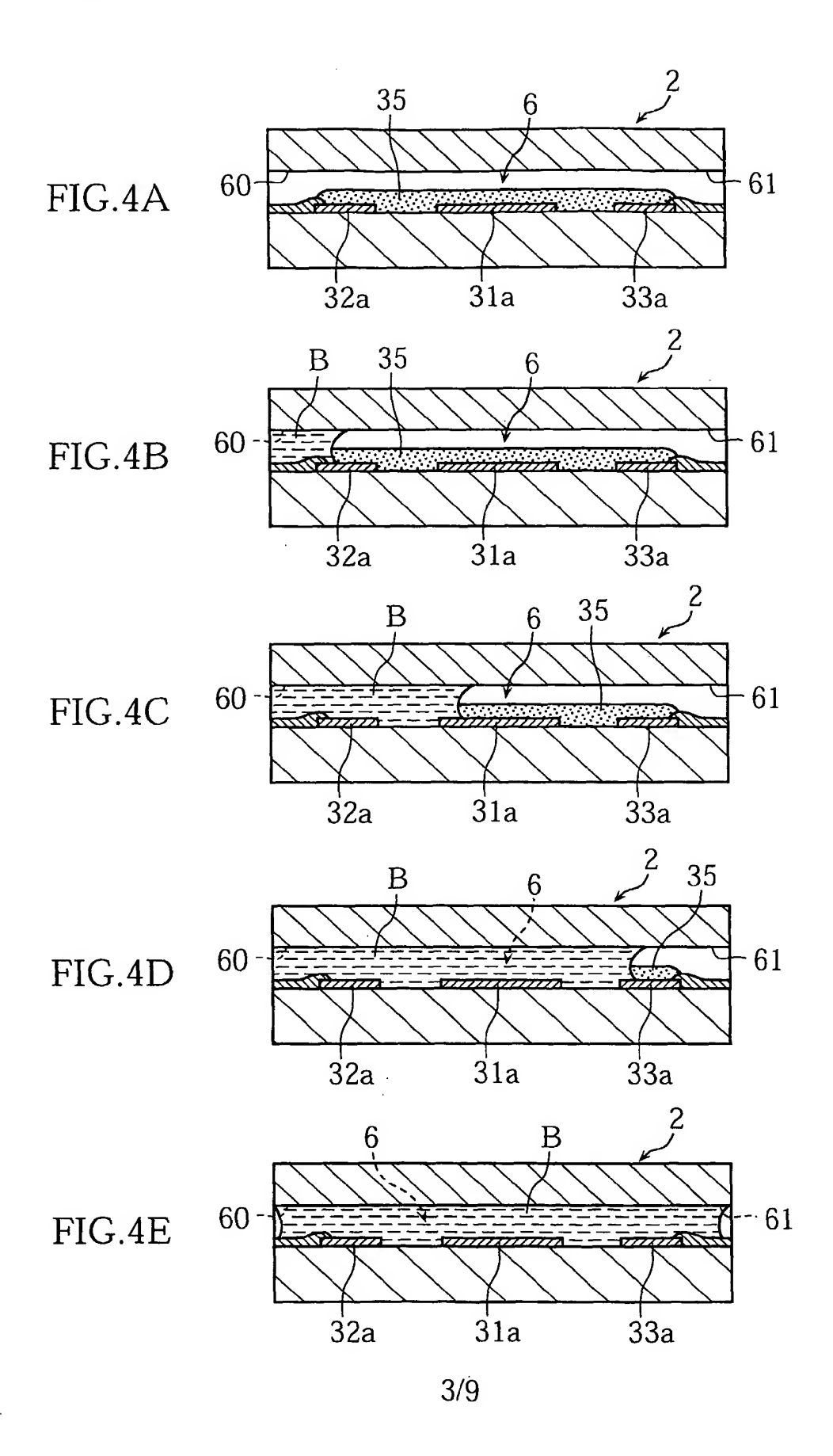
25

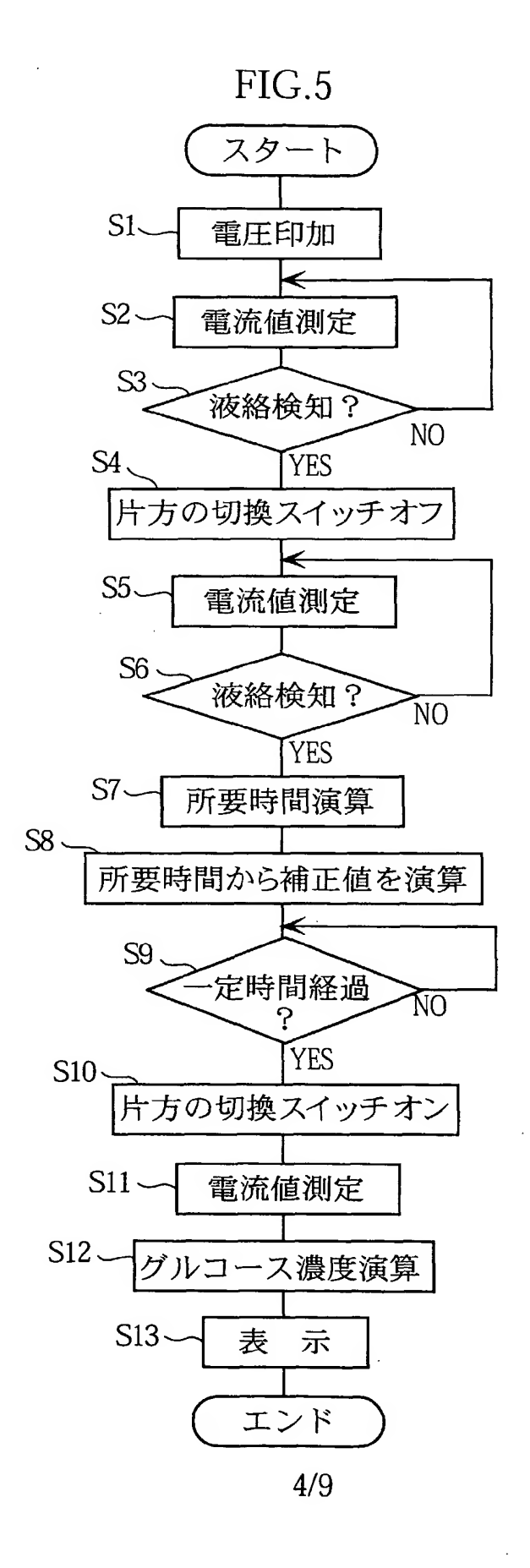
- 18. 上記検知手段は、ある測定ポイントにおいて測定された電気的物理量と、当該測定ポイントの直前に設定された測定ポイントにおいて測定された電気的物理量との差分を計算し、その差分が予め設定された閾値よりも大きい場合に、上記。第2および第3検知要素の間が液絡したと判断するように構成されている、請求項16に記載の濃度測定装置。
- 19. 上記演算手段は、上記検知手段において上記第2および第3検知要素の間が液絡したことが検知されてから一定時間経過後に測定される電気的物理量と、上記検知手段において上記第2および第3検知要素の間が液絡したことが検知され

たときに測定される電気的物理量との差分に基づいて、上記特定成分の濃度を演算するように構成されている、請求項16に記載の濃度測定装置。









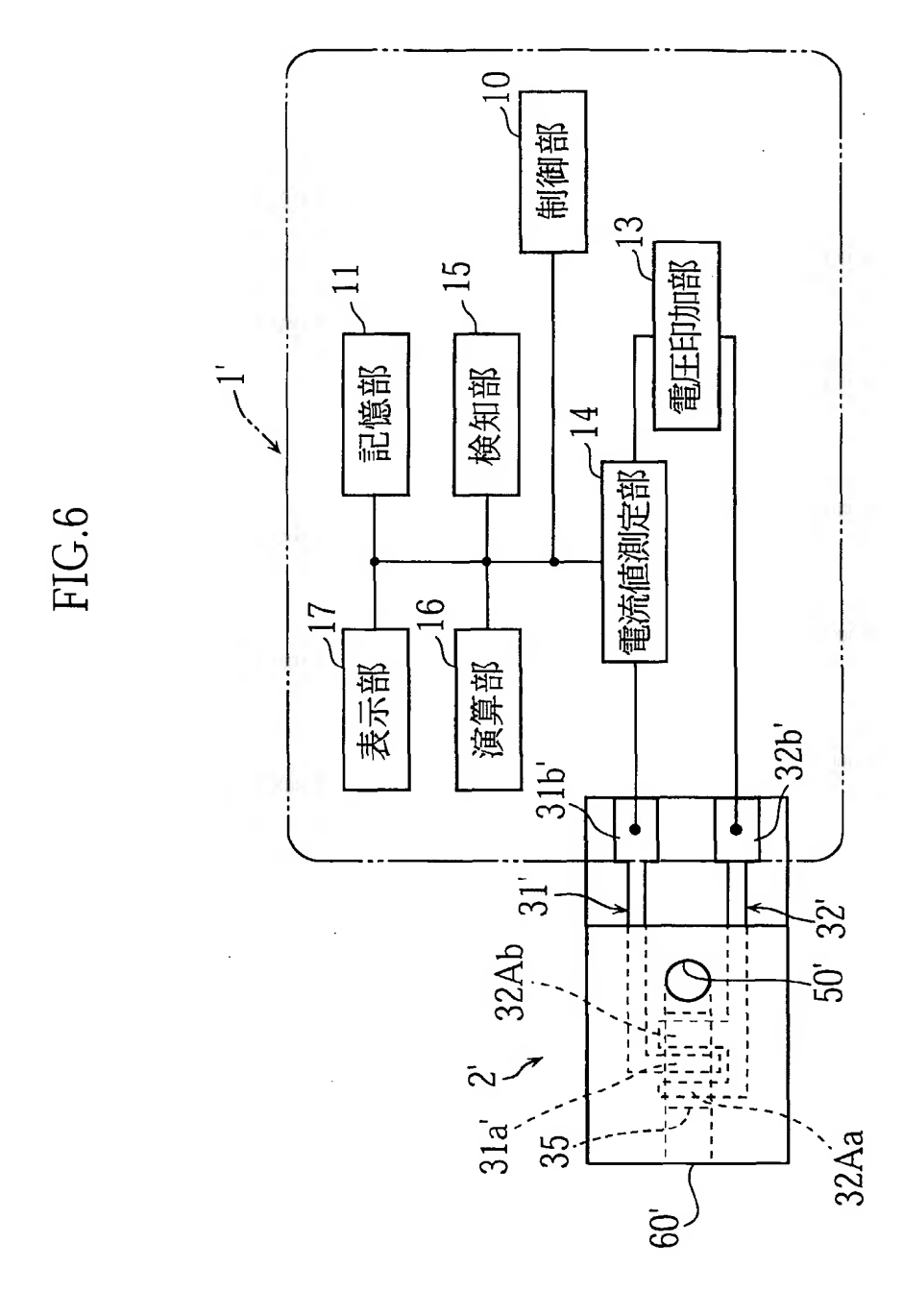


FIG.7

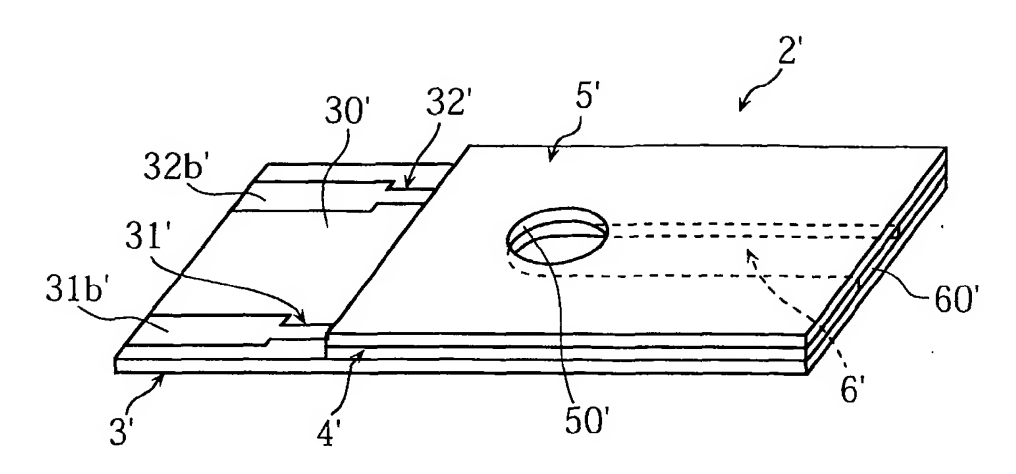


FIG.8

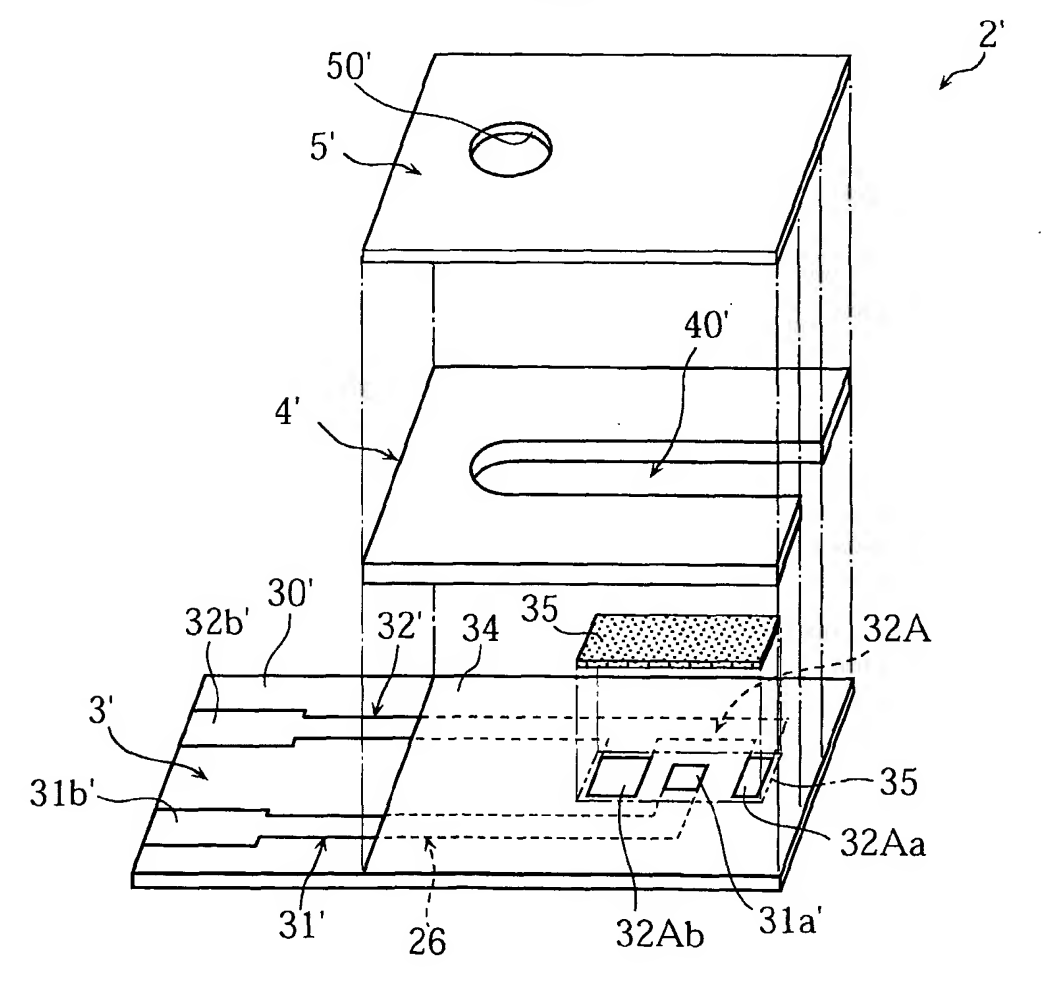


FIG.9

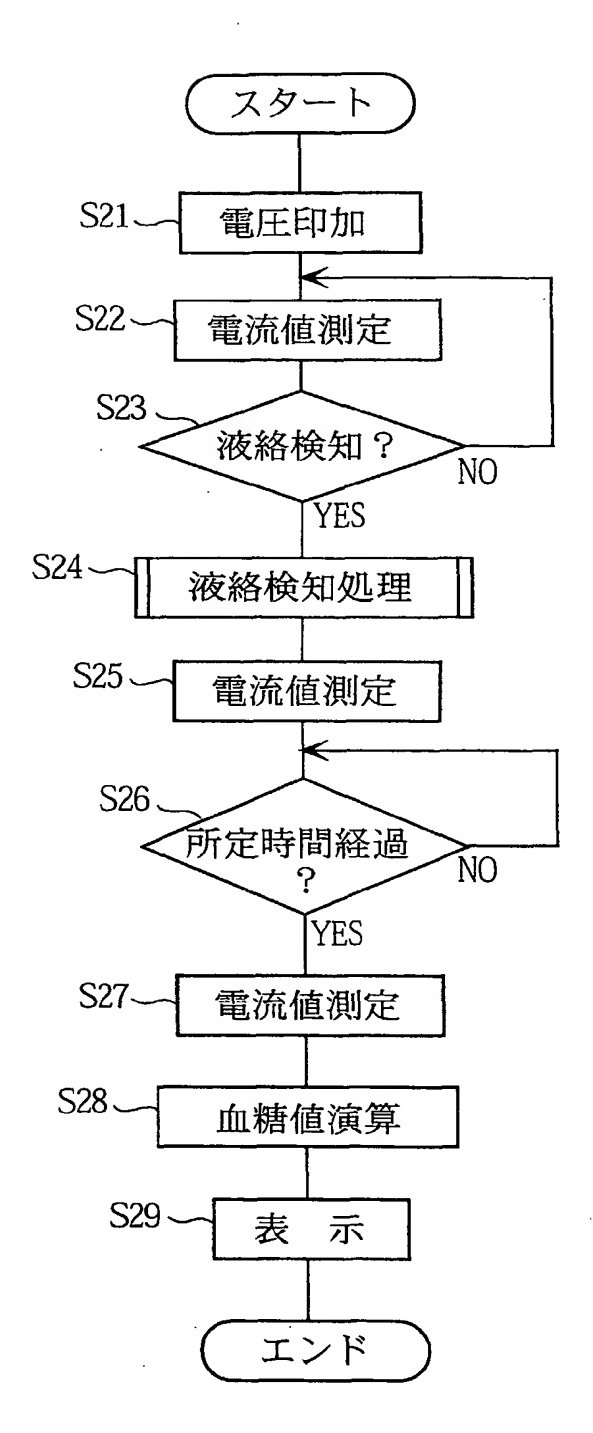


FIG.10

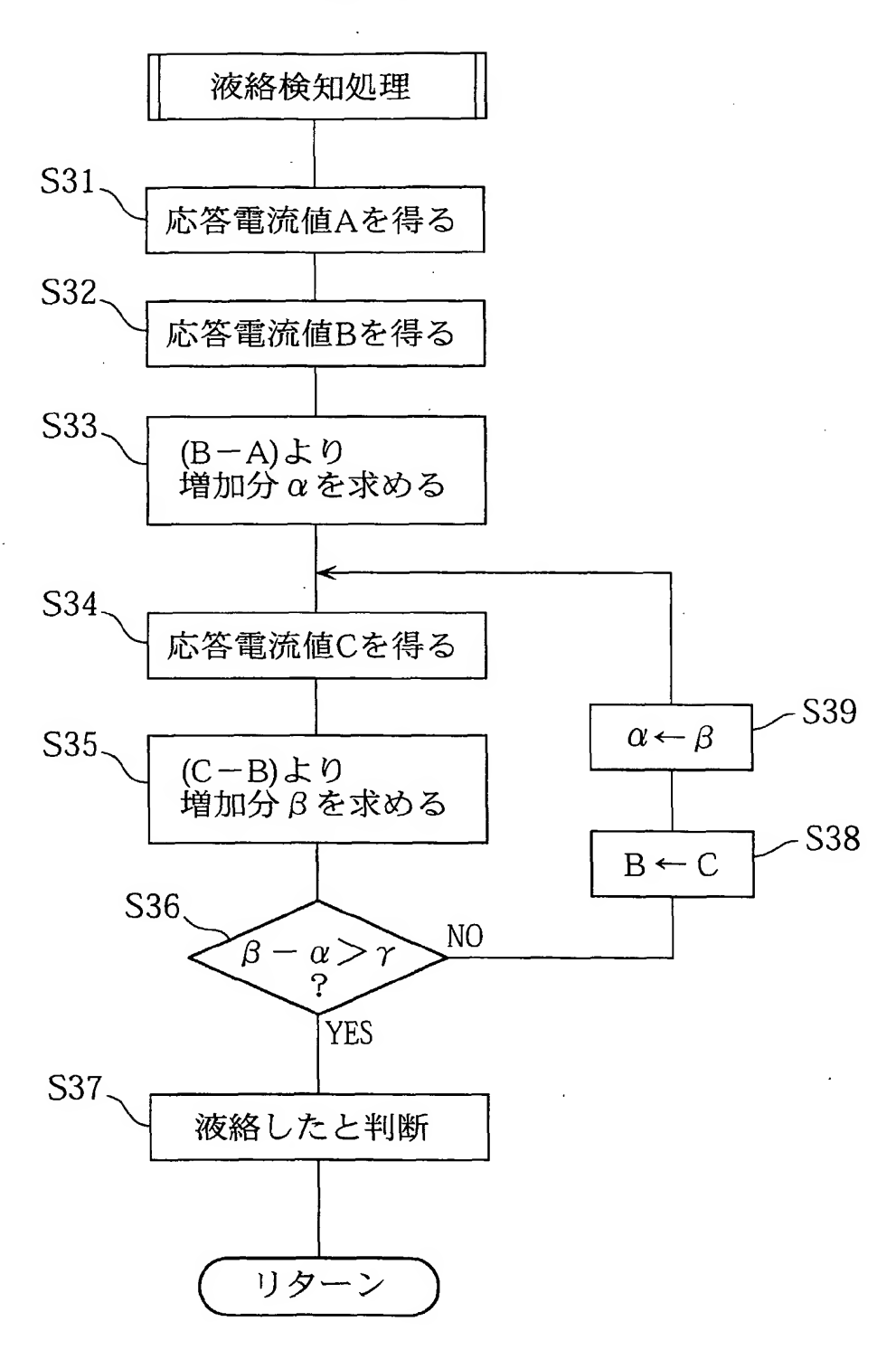


FIG.11 従来技術

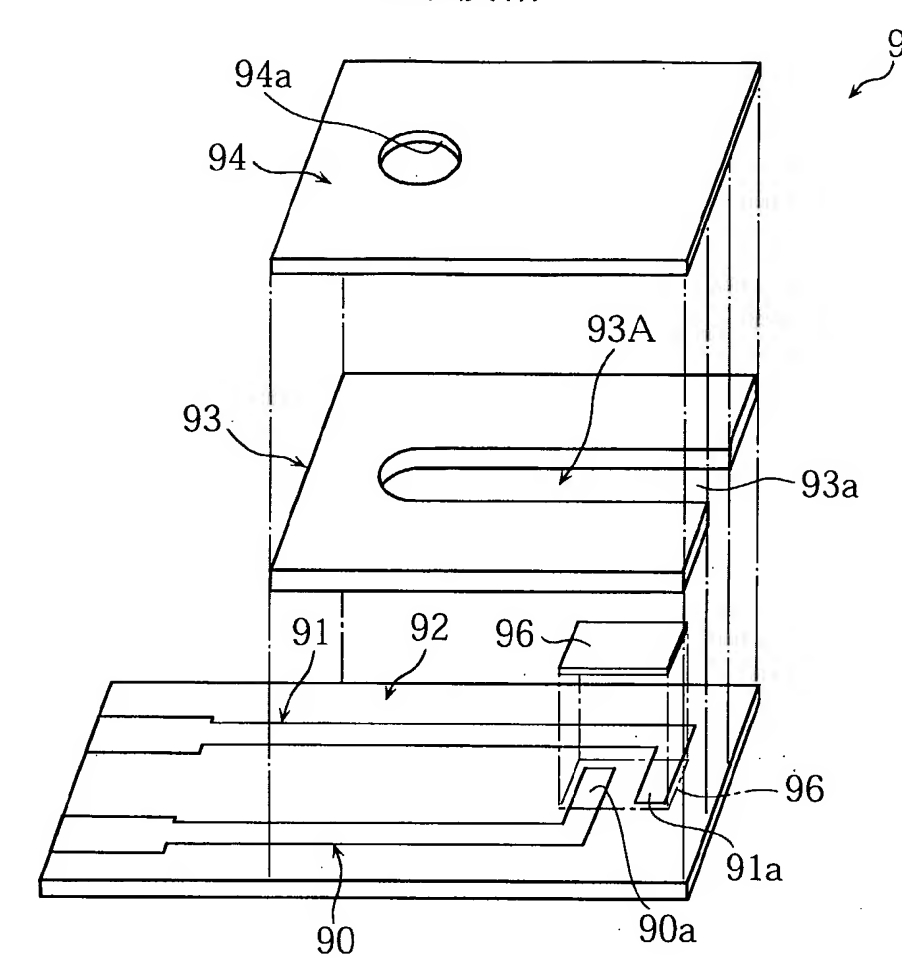
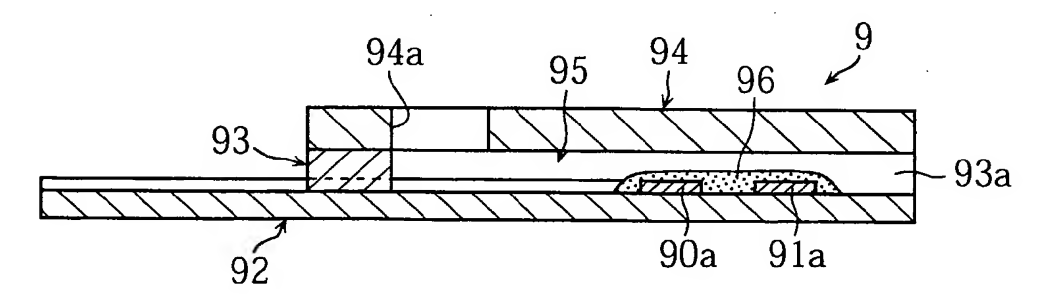


FIG.12 従来技術



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP02/10505

			<u> </u>		
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ G01N27/327					
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC			
B. FIELD	S SEARCHED				
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ G01N27/327					
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2003 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2003 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2003					
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	· ***			
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
X	EP 1074832 A (Bayer Corp.), 07 February, 2001 (07.02.01), Par. Nos. [0014] to [0017]; F & US 2001-42683 A & AU & JP 2001-66279 A	Figs. 1, 2	1,2,13-16		
P,X	JP 2001-330581 A (MATSUSHITA LTD.), 30 November, 2001 (30.11.01), Par. No. [0045]; Figs. 1 to 3 (Family: none)	•	1,4,7,13, 14,16		
A		, , ,	1-19		
× Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 10 January, 2003 (10.01.03)		"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive step combined with one or more other such combination being obvious to a person document member of the same patent for the same	considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art		
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer			
Facsimile No		Telephone No.			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/10505

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP 6-109688 A (MATSUSHITA ELECTRIC IND. CO., LTD.), 22 April, 1994 (22.04.94), Full text (Family: none)	1-19
		•

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁷ G01N27/327

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁷ G01N27/327

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報 1922-1996年

日本国公開実用新案公報 1971-2003年

日本国登録実用新案公報 1994-2003年

日本国実用新案登録公報 1996-2003年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

関連すると認められる文献

C.				
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
77 - 7 - 1	1/11人間21 次0 日の2回27 例とすることは、CVRとする回27 V2X7、	サリング・シャロ 大田 ハン		
X	EP 1074832 A (Bayer Corporation) 2001.02.07,	1, 2, 13-16		
	[0014]-[0017], Fig. 1, 2			
.0	& US 2001-42683 A & AU 3541600 A			
	& JP 2001-66279 A			
PX	JP 2001-330581 A (MATSUSHITA ELECTRIC IND CO LTD) 2001.11.	1, 4, 7, 13,		
3	3 0	14,16		
	[0045], Fig. 1-3			
	(ファミリーなし)			
1				

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

10.01.03

国際調査報告の発送日

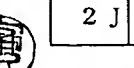
28.01.03

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官 (権限のある職員) 宮澤 浩



3010

電話番号 03-3581-1101 内線 3250

C (続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
A	EP 732406 A (MATSUSHITA ELECTRIC IND CO LTD) 1996.09.18, 全文	1-19	
	& US 5582697 A & US 5650062 A & CA 2153350 A & JP 8-320304 A		
A	JP 6-109688 A(MATSUSHITA ELECTRIC IND CO LTD) 1994.04.22 全文 (ファミリーなし)	1-19	
		•	